PLASMID AND PRODUCTION THEREOF

Publication number: JP62074288

Publication date:

1987-04-06

Inventor:

TAKAGI MASAMICHI; YANO KEIJI; SHIBUYA ICHIRO;

MORIKAWA MINORU

Applicant:

NIKKA WHISKY

Classification:

- international:

C12N15/09; C12N15/81; C12R1/19; C12R1/72;

C12R1/865; C12N15/09; C12N15/81; (IPC1-7):

C12N15/00; C12R1/19; C12R1/72; C12R1/865

- european:

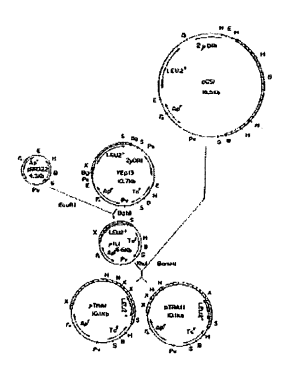
C12N15/81

Application number: JP19850212188 19850927 Priority number(s): JP19850212188 19850927

Report a data error here

Abstract of JP62074288

PURPOSE: A shuttle vector, containing an autoreplication sequence of Candida maltosa, Leu2 gene derived from Saccharomyces cerevisiae, ampicillin-resistant gene and tetracyclin-resistant gene and having a wide region of hosts. CONSTITUTION:A gene library of Candida maltosa is prepared by using a vector YEp13 of Saccharomyces cerevisiae and transformed by using Candida maltosa having requirement for leucine as a host. A plasmid is separated from the resultant transformant to transform Escherichia coli. An ampicillin-resistant plasmid is then separated to isolate a region (TRA region) required for transforming Candida maltosa with a restriction enzyme BamHI. The vector YEp13 is cleaved by a restriction enzyme BgIII and a vector pBR322 of Escherichia coli is cleaved by a restriction enzyme EcoRI. Both are then linked and the resultant linked plasmid is cleaved by a restriction enzyme Xhol and linked to the TRA region.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭62-74288

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)4月6日

C 12 N C 12 N C 12 R 15/00 15/00

1:19)

7115-4B

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

プラスミドとその製法 会発明の名称

> 願 昭60-212188 ②特

願 昭60(1985)9月27日 邻出

⑫発 明 者 髙 木 , 正 道 司

宯

東京都府中市栄町1-31-10

野 圭 砂発 明 者 矢 郎 東京都北区滝野川1-41-3

砂発 明 渋 者

柏市東中新宿4-1-2-206

Л 明者 森 ⑦発

柏市東中新宿4-1-2-105

ニツカウヰスキー株式 願 人 ①出

東京都港区南青山5丁目4番31号

会社

弁理士 渡邊 一平 20代 理 人

1. 発明の名称

プラスミドとその製法

2.特許請求の範囲

- (1) キャンデイダ マルトーサの自己複製配列。 サッカロマイセス セレビジェ由来の Leu 2 遺伝 子、アンピシリン耐性遺伝子およびテトラサイク リン耐性遺伝子を含んで成るブラスミドっ
- /2| 下記(a)~(f)の工程を含むことを特徴とするブ ラスミドの製法。
 - (a) サッカロマイセス セレビジェのベクター YEp 13 (Leu 2 遺伝子を含む) を用いてキ ヤンディダ マルトーサのジーンライブラリ -を作製する。
 - (b) 次いで、該ジーンライブラリーをロイシン. 要求性キャンディダ マルトーサを宿主とし て形質転換する。
 - (c) 得られた形質伝換体からブラスミドを分離 して大腸菌に形質転換し、アンビシリン耐性 のブラスミドを分離する。

- (d) 該アンビシリン耐性ブラスミドを制限酵業 BamH! により切断し、キャンデイダ マル トーサの形質転換に必要な領域を単離する。
- (e) サッカロマイセス セレビジエ由来のペク ターYEp i 3 (Leu 2 を含む)を制限酵素 Bg & II にて切断して Leu 2 遺伝子を単離し、 また大腸菌のベクター pBR 322 を制限酵業 EcoRiで切断し、両者を連結させる。
- (f) (e) で連結されたブラスミドを制限酵ス Xho 【で切断し、前記(d)で単離した領域と連結さ せる。

3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は大腸歯及び複数の種類の酵母を宿主と することができるブラスミド、即ちシャトルベク ターとその製法に関する。

(従来の技術)

近年、分子生物学及び遺伝子工学の発展を背景 に根換えD N·A の手法を用いて有用な物質を生み 出す方法が脚光を浴びている。有用物質を生産す

特開昭62-74288(2)

る手段の1つとして、あるいは有用遺伝子を敬生 物に組込む方法として、ブラスミドに目的とする 遺伝子を挿入し、宿主菌を形質転換させることが 常法である。その際、酵母を形質転換させること の頻度の低さを補うため、プラスミドを大条に分 離することを目的として、大腸菌を形質転換させ、 同時に酵母をも形質転換させることができるベク ター(とれは特化シャトルペクターと呼ばれる) が必須である。すでに大脇菌とサッカロマイセス セレビジェ(酵母の一種)間のシャトルペクタ - についての報告がある。(例えば YEp 13(ブロ -チ、ジェイ、アール、ストラザーン、ジェイ、エ ヌ.,ヒックス、ジェイ、ピー..ジーン(Broach , J.R., Strathern , J.N., Hicks , J.B., Gene). 8 , 121 (1979)) + YRp 7 (ストルール , ケイ.. スチンクコム、ディー、ティー、シェーラー、エ ス ., デイビス . アール . ダブリユー ., のブロシー デイング オプ ナショナル アカデミー オブ サイエンス (Struhl , K ., Stinchcomb , D.T ., Scherer . S .. Davis . R .W .. Proc . Natl . Acad.

さらに本発明によれば、下紀(4)~(f)の工程を含むことを特徴とするブラスミドの製法が提供される。

- (a) サッカロマイセス セレビジェのベクター YEp13 (Leu 2 途伝子を含む) を用いてキャンディダ マルトーサのジーンライブラリーを作級する。
- (b) 次いで、該ジーンライブラリーをロイシン要求性キャンディダ マルトーサを宿主として形質転換する。
- (c) 得られた形質伝換体からブラスミドを分離して大腸菌に形質伝換しアンピシリン耐性のブラスミドを分離する。
- (d) 該アンピシリン耐性プラスミドを制限酵祭 BamH | により切断し、キャンデイダ マルトーサの形質振換に必要な領域(TRA領域と称する)を単離する。
- (e) サッカロマイセス セレビジェ由来のベクターYEp13 (Leu 2を含む)を制限酵業 Bgd !!にて切断してLeu 2 遊伝子を単離し、また大腸

<u>Sci</u>.).76.1035 (1979)) (発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、逆来よりもさらに宿主域が広いシャトルペクターが要認されており、そこで本発明者らは酵母の一種ではあるがサッカロマイセスセレビジェ(Saccharomyces cerevisiae)とは異種のキャンディダ マルトーサ(Candida maltosa)からの自己複製配列(Autonomously Replicating Sequences)(以下、ARSという)に着目し、これを利用して大腸預とキャンディダマルトーサ間だけでなく、さらにサッカロマイセス セレビジェにないても安定に維持される三者間のシャトルペクターとなり得るブラスミドを作製することを試み、成功したものである。(間題点を解決するための手段)

上記目的を達成するため、本発明によればキャデディタ マルトーサの自己複製配列、サッカロマイセス セレビジェ由来のLeu 2 遺伝子、アンビッリン耐性遺伝子を含んで成るブラスミドが提供される。

歯のベクター p B R 3 2 2 を M 限酵業 E co R ! で切断し、 両者を連結させる。

(f) (e) で連結されたブラスミドを制限酵業 Xho (で切断し、前配(d) で単難したTRA領域と連結させる。

とこでARSとは、あるDNA新片及び自己断 片の自律増殖を可能にするDNA断片を意味する。

本発明のプラスミド、即ちジャトルペダターに 外来有用遺伝子を挿入し、大腸関を形質転換させ て大量のブラスミドを得、これを用いてサロート マイセス セレビジエ又はキャンディダーマルト ーサを割として有用物質にとなる。尚してヤン 中野素)を生産することが可能となる。尚してヤン 中の対域のサンカロマイセス セレビジエや のサンカロマイセス セレビジエに大 関係 イダーマルトーサらの酵母調像体並び バクテリアが持つ遺伝子も含まれる。

本発明の新規なブラスミドは、例えば以下の通り作製される。

サッカロマイセス セレビジェのベクター YEp

【寒 天

特開昭 62-74288(3)

13 (Leu 2 を含む)を制限酵素 Bam Hl にて切 断する。その切断位数にキャンデイダ マルトー サの全DNAを制限酵素 Sau 3Al で配分切断した 断片を挿入し、大腸菌に形質転換を行いアンビシ リン(Ap)耐性、テトラサイクリン(Te)感受性 となつたものを選択し、これより各々プラスミド DNAを分離しジーンライブラリーとした。

次に該ジーンライブラリーをロイシン要求性の キャンディダ マルトーサJ288枚を宿主とし てヒンネン等のプロトブラスト法(ヒンネン,ヒ ックス、フィンクのブロシーディング オブ ナ ショナル アカデミー オブ サイエンス(Himnen . A .. Hicks . J. B .. Fink . G. R., Proc . Natl . Acad . Sci .) . 75 . 1929(1978)) を用いて形質転換させ。ロイシンを含まない酸少 培地(下記の組成)上で増殖させた。

降母用アミノ酸不含温素源(Yeast Nitrogen Base w/o Amino Acid)(デイフコ(Difco)社製) 0.67% 2 % グルコ ース ソルピトール 1. 2 M

酵素 EcoRl で切断し、両者を連結反応させブラ スミドを作製する。そしてとのブラスミドを制限 酵素 Xho I で切断し、前記TRA領域と連結させ てプラスミド、すなわちシャトルペクターを作製

との時、 TRA領域が各々逆向きそう入された ものが得られるが、いづれもキャンデイダ マル トーサ、サッカロマイセス セレビジエ中で ARS として機能することが確認されている。

次に本発明を実施例により見に詳細に説明する。 (海施別1)

新規プラスミド pCSIの作製

キャンティダ マルトーサ 野生株(IAM 12247) をYEPD培地(組成:酵母エキス1%、ペプトン 2%,グルコース2%)にて30℃,48時間培 ※後、これより全DNAを抽出し、制限酵素 Sau 3 A 1 で部分切断、一方サッカロマイセス セ レビジェのペクター YEp 13 (Leu 2 を含む)を コロニーを分離した。この 歯体より調製したプラ 削限條為 Bam H 1 で切断した。次に双方のDNA

- 得られた形質伝換体よりブラスミドDNAを分

離し、大鍋歯に形質転換を行い。 Ap 耐性となつ たコロニーを選択し、これより新規なブラスミド (pCS lと称する)を分離する。

次いで眩アンピシリン耐性となつたブラスミド pCSIをサフクローンニング、すなわち制限酵素 BamHI により切断し、キャンテイダ マルトー サの形質転換に必要な配位ARSを含むより小さ い領域(TRA)を単離する。

一方、サッカロマイセス セレビジェのペクタ -YEp13 (Leu2遺伝子を含む)を測限解系 Ref !! で切断して Leu 2 遺伝子を単雑し、また別 に大腸菌のベクター pBR322(ポリバー,エフ, ロドリゲス,アール . エル . グリーン . ピー . ジ エイ、ベフラック、エム、シー、ハイネッカー、 エッチ、エル、ボイヤー、エッチ、ダブリユー。 Ø ジーン (Bolivar , F ., Rodrigulz , R .L ., Greene . P. J., Beflach . M. C., Heynecker . H. L., Boyer, H.W., Gene), 2, 95 (1977)) 金벨限

をTADNA連結酵素を用いて連結反応させた後、 大腸菌MC1061株に形質転換させ、Ap(50#9 /ml)を含んだ培地(LB培地:トリプトン1%, 酵母エ中ス 0.5%, N3Cl 1%, pH7.5)で12 時間培養した。

生じたAp 耐性コロニーのうちテトラサイクリ ン (Te) 感受性となつたコロニーを2000個役 たo とれらのコロニーからブラスミドを分殺し、キャ ンティダ マルトーサのジーンライブラリーとし

一方、キャンディダ マルトーサJ288株(ロイシン要求性株)を宿主としてヒンネンらのブ ロトプラスト形質転換法を用いて。ジーンライブ ラリーで形質転換させ、ロイシン欠失培地にて得 生を行つた。30℃で4~5日間暗惑後、生育し てくるコロニーを分離し、ロイシン欠失被体格地 で培養後、DNAを選体から分離し、再度大腸的 MC1061株に形質転換させ、Ap 耐性となつた スミドDNAを分離し、これを pCSIと称した。

特開昭 62-74288 (4)

(连施例 2)

シャトルベクター pTRA I 及び pTRA I I
の作製・

第1図に示す虚成過程によつて説明する。

- (1) ブラスミド pCS I を制限酵素 Bam H ! にて切断し、3.4 Kb の画分(TRA領地と称す)を分離しクレノー (KLENOW) フラグメント酵素(ファーマシア社、スウェーデン)を用いて平滑末端にした。
- 2) ブラスミド YEp l 3 を削限酵素 Bg l II にて切断し Leu 2 速伝子を分離し、クレノーフラグメント酵素を用いて平滑末端にした。
- (3) 一方大腸菌のベクター PBR 322 を制限酵素 Eco R! にて切断しクレノーフラグメント酵素 を用いて平滑末端にした。
- (4) (2)で得られたLeu 2 遺伝子を(3)の pBR 3 2 2 の Eco R 1 切断部位に平滑末端連結反応を行なわ せブラスミド pIL 1 を作製した。
- (5) ブラスミド pIL | を制限酵器 Xho | にて切断後クレノーフラグメント酵素を用いて平滑末端

イシン欠失察天培地に埋め込み、30℃で5~7日間培養を行つた。DNAL#8 あたりの形質伝換株の出現個数を下記の 要に示した。

2) リチウム金銭法

木村 5 の 方法 に従い、 密体を 0.5 M Li C l .3 5 % ポリエチレングリコール 6 0 0 0 及び D N A を 含む 溶液 中 に .3 0 C 6 0 分間保証した 後、ロイシン欠失 集天培地にまくと、30 C 4 ~ 5 日後にコロニーの出現頻度を求めた。 設は D N A 1 μ g あたりのコロニー数を示す。

农

	プロトプラスト法		リチウム金属法
ブラスミド	サンカロマイセス セレビジエ	キャンデイダ マルトーサ	キヤンデイタ マルトーサ
pCSI	1650	3 3 0	280
pTRA!	3080	1650	510
pTRA II	920	460	6 0

にしたっ

(6) (1) で得られたTRA領域を(5)の pIL 1 の Xho 1 切断部位に平滑末端連結反応を行なわせ TRA領域のそう入方向が互いに逆向きである pTRA 1 及び pTRA II を作裂した。

尚、この pCS l からの「TRA」領域のサブクローニングとその制限酵素地図及びARS活性と学動を共にするロイシン要求性の有無は乳2図(1)(回に示す通りであつた。

(奥施例 3)

<u>シャトルペクターのキャンディダ マルトーサ及び</u> サッカロマイセス セレビジエにおける発現

宿主菌としてキャンデイダ マルトーサ J 288 株 (ロイシン要求株)とサッカロマイセス セレビジェ A H 2 2 株 (ロイシン要求株)を用いた。
(方法)1) ヒンネン5のプロトブラスト法

菌体をジモリアーゼ(Zymolyase)で処理して、ブロトブラスト化を行ない、ポリエチレングリコール 4000 及び CaCℓ,を添加し、1.2 M ソルビトールを含むロ

(実施例4)

キャンデイダ マルトーサにおけるシャトルベクタ ーの増殖時期での保持安定性

プラスミドpTRAI及びpTRAIIのキャンデイダマルトーサJ2B8快内での保存安定性を調べるためにつぎの実験を行つた。ロインン欠失培地で培養したキャンデイダーマルトーサの形質転換株を安全栄養液体培地に移植し、30℃で15世代培養した。第3回中に示した時期にサンブリングして完全栄養疾天培地でコロニーを形成させ、各コロニーのロインン研究性を検討した。

第3図から判るように pTRA! 及び pTRA ll はキャンディダ マルトーサ J 2 8 8 株内で安定に保持された。特に pTRA! の安定性は等しかつた。

以上説明したように、本発明のブラスミドによれば大協盟とキャンデイダーマルトーサ間だけでなく、さらにサッカロマイセス セレビジェの間胞内にかいても複製が可能でかつ安定に維持されるシャトルペクターとして利用することができる。

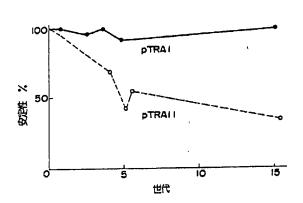
特開昭62-74288(5)

4.図前の簡単な説明

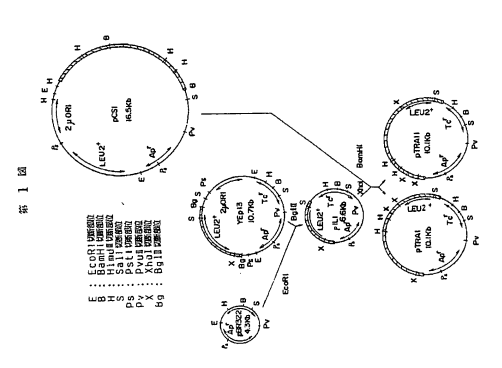
項1図は本発明のブラスミドpTRAl及びpTRAilの側限修業地図、およびとれらブラスミドの造成様遇を示すものである。第2図(11 回)はブラスミドpCSIからの「TRA」領域のサブクローニングとその制限辞業地図及びARS活性と挙動を共にするロイシン要求性の有無、を示す。第3別は本発明のブラスミドpTRAI及びpTRAIIのキャンティダーマルトーサ内での安定性を示すグラフである。

代理人 遊 追 一 平

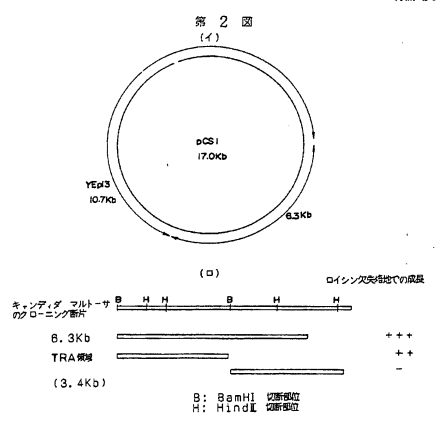
第 3 図



図面の浄書(内容に変更なし)



特開昭62-74288(6)



手 統 補 正 書(方式)

昭和61年2月 8 日

特許庁長官 宇賀 道鄭殿

1 事件の表示

明和60年特許顯第212188号

2 発明の名称

プラスミドとその製法

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 東京都港区南岩山5丁目4番31号

名称 ニッカウキスキー株式会社

4 代理人 〒104

居所 東京都中央区新川2丁目10番6号

かなだれ502 地話03(555)2501

氏名(8861) 弁理士 複数 一平

5 相正命令の日付(発送日) 昭和61年1月28日

6 補正の対象

ØM

7 初正の内容

全国を別紙添付図面に補正する。

特許/疗 61. 2. 8

8 派付出効の目録

12110

Li